Bibliographic Inf rmation

Pr paration 3-cyanobenzyl-substituted heterocycl s as insecticides. Shiokawa, Kozo, Tsuboi, Shinichi, Sasaki, Akitaka; Moriie, Koichi, Hattori, Yumi, Shibuya, Katsuhiko. (Nihon Nohyaku Co., Ltd., Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1988), 15 pp. CODEN: JKXXAF JP 63287764 A2 19881124 Showa. Patent written in Japanese. Application: JP 87-122516 19870521. CAN 111:7429 AN 1989:407429 CAPLUS (Copyright 2003 ACS)

Pat nt Family Information

Patent No.	Kind	<u>Date</u>	Application No.	<u>Date</u>
JP 63287764	A2	19881124	JP 1987-122516	19870521

Priority Application Information

JP 1967-122516 1967052	JP.	1987-122516				1987052
------------------------	-----	-------------	--	--	--	---------

Abstract

Title compds. I [X = halo, cyano, alkyl; n = 0-2; R = H, C1-4 alkyl; Y= N, CR1 where R1 = H, alkyl, haloalkyl, acyl, PhS; Z = NO2, cyano; T = atoms to form a (substituted) 5- or 6-membered heterocycle contg. 1-3 heteroatoms such as O, S, N] are prepd. A soln. of 3-NC6H4CH2NH(CH2)2NH2 and O2NCH:C(SMe)2 in EtOH was refluxed to give 1-(3-cyanobenzyl)-2-nitromethyleneimidazolidine. I [Xn = R = H; YZ = CHNO2; T = (CH2)3NH] at 40 ppm showed 100% control of Callosobruchus chinensis, vs. 50% for 1-(4-chlorobenzyl)-2-nitromethyleneimidazolidine.

$$\begin{array}{c|c} X & \\ & & \\ & & \\ NC & & \\$$

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-287764

@Int_Cl_4 C 07 D 207/20 識別記号 广内整理番号 ❸公開 昭和63年(1988)11月24日

43/40 43/54 43/78

7242-4C 101 -7215**-**4H

E-7215-4H

E-7215-4H※審査請求 未請求 発明の数 2 (全 15 頁)

N-3-シアノベンジルーヘテロ環式化合物及び殺虫剤 49発明の名称

> 願 昭62-122516 ②特

23出 昭62(1987)5月21日

@発 明。者 塩 明 彻器 老 坪 70発 明 者 佐

神奈川県川崎市多摩区宿河原210-6

真

東京都日野市平山3-26-1

73発 明 者 家. 盛

昭孝 東京都日野市東平山1-7-3 東京都台東区上野5-7-11

晃 部 明 . 者 ゅ 服

Ш

井

々 木

東京都八王子市小比企町598

@発 み 克 明 谷 . 彦 ⑫発 者 渋

東京都八王子市並木町39-15

创出 願 日本特殊農薬製造株式 東京都中央区日本橋本町2丁目7番1号

会社

②代 理 人 弁理士 川原田 一穂

最終頁に続く

/ 発明の名称 N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ 環式 化合物及び殺虫剤

2.特許請求の範囲

(1) 式:

$$\begin{array}{c}
X_n \\
\downarrow \\
CN
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R \\
\downarrow \\
CH-N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
T \\
C \\
Y-Z
\end{array}$$

式中、又は、ハロゲン原子、シアノ基又はア ルキル基を示し、

nは、O,/又は2を示し、

Rは、水素原子又は炭素数!~4のアルキル 基を示し、

Y は、 =N- 又は ='C- を示し、ととて R¹ は、

水衆原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ基を示し、

2 は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして

Tは、それが隣接する炭素原子及び窒素原子 と一緒になつて形成されるか~6員のヘテロ 現に於ける、3~4ケの眩へテロ環残員を示

ととて、該ヘテロ環残員は、ハロケン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数!~4の アルキル基、炭素数 2~4のアルケニル基及 び炭素数2~4のアルキニル基より成る群か ら選ばれる少なくとも!ケにより、骨換され ていてもよく、また

眩5~6負のヘテロ環は、酸素原子、イオヮ 原子及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくと もノケが望案原子であるノ~3ケのヘテロ原 子を含む、

で表わされるN-3-シアノベンジル-ヘテロ瑕 式化合物。

(2) Xが、フルオル、クロル、プロム、シエノ 又は炭素数!~6のアルキルを示し、

n が、 O 又は / を示し、

Rが、水素原子又はメチルを示し、

(/)

Y が、=N- 又は=C- を示し、ことで R¹は、水

索原子、炭素数!~4のアルキル、炭素数!~3 のフルオロアルキル、炭素数!~4のアルキルカ ルポニル又はフエニルチオを示し、

2が、ニトロ又はシアノを示し、そして

Tが、それが隣接する炭素原子及び選案原子と一緒になつて形成される5~6員のヘテロ取化於ける、3~4ケの酸ヘテロ取残員を示し、ことで酸へテロ現残員は、フルオル、クロル、プロム、炭素数 / ~6のアルキル、炭素数 / ~4のシエノアルキル、炭素数 / ~4のシエノアルキル、炭素数 / ~4のシエノアルキル、炭素数 / ~4のシエノアルキル、炭素数 / ~4のシエノアルキル、炭素数 / ~4のシエノアルなび やことで、酸ベンジルは、ハロゲン又はシエノにより任意に置換されていてもよい、また

眩 5~6 負のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子 及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくともノケが 密素原子であるノ~ 2 ケのヘテロ原子を含む特許

(3)

(4) 式:

式中、Xは、ハロゲン原子、シアノ基又はア ルキル基を示し、

n は、O , / 又は 2 を示し、

Rは、水素原子又は炭素数 / ~4のアルキル 基を示し、

Y は、 = N - 又は = C - を示し、ことで R ¹ は、

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ基を示し、

2は、ニトロ基义はシアノ基を示し、そして

請求の範囲第/項記載の化合物。

(3) Xが、フルオル、クロル、プロム、シアノ 又は炭素数 / ~ 4 のアルキルを示し、

nが、O又は/を示し、

Rが、水素原子を示し、

Yが、=N-又は=C-を示し、ことでR¹は水索 R¹ 原子、メチル、エチル、トリフルオロメチル、炭 索数 / ~ 3のアルキルカルポニル又はフエニルチ オを示し、

2がニトロ又はシアノを示し、そして

Tが、それが隣接する炭素原子及び窒素原子と一緒になつて形成されるイミダソリジン環、テトラヒドロピリミジン環、チアソリジン環、テトラヒドロチアジン環、ピロリジン環、イミダソリン環、ジヒドロピリジン、チアソリン環、又はジヒドロピリミジン環に於ける、コーチケの酸環幾員を示し、ここで酸残員は、フルオル、クロル、プロム、メチル、エチル、トリフルオロメチル、シアノメチル、シアノエチル、アリル、プロペルシ

(4)

T は、それが隣接する炭素原子及び窒素原子と一緒になつて形成される5~6 員のヘテロ 現に於ける、3~4 ケの酸ヘテロ環残員を示し、

ととて、眩ヘテロ強残負は、ハロケン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数 / ~ 4 の アルキル基、炭素数 2 ~ 4 のアルケニル基及 び炭素数 2 ~ 4 のアルキニル基より成る群か ら選ばれる少なくとも / ケにより、置換され ていてもよく、また

散 5 ~ 6 員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが窒素原子である / ~ 3 ケのヘテロ原子を含む、

で表わされるN - 3 - シアノベンジル - ヘテロ 母式 化合物を、有効成分として含有する殺虫剤。 3 発明の詳細な説明

本発明は新規なN-3-シアノベンジル・ヘテロ環式化合物、その製法及び殺虫剤としての利用に関する。

本願出顧日前公知の西独特許公開第 2.732.660 号には、下記式 (A) のニトロメチレン・イミダグ リジン類が殺虫活性を有する旨、記載されている。

(式中、R₁ 及びR₂ は水素原子、… CN … を示す)

同じく、特開昭 61-227.57/号には下記式(B) のニトロメチレン - テトラヒドロピリミジン類が 役虫活性を有する旨、記載されている。

$$\begin{array}{c}
H \\
N \\
CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_n
\end{array}$$
(B)

式中、X は、ハロゲン原子、シアノ基又はアルキル基を示し、

n は、0 , / 又は 2 を示し、

Bは、水素原子又は炭素数!~4のアルキル 装を示し、

Y は、=N- 又は=C- を示し、ととで R¹ は、

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ基を示し、

2 は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして T は、それが隣接する炭素原子及び電素原子 と一緒になつて形成される5~6 員のヘテロ 環に於ける、3~4ケの該ヘテロ環残員を示 し、

ことで、該ヘテロ银残員は、ハロゲン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数 / ~ 4 の アルキル基、炭素数 2 ~ 4 のアルケニル基及 び炭素数 2 ~ 4 のアルキニル基より成る群か ら週ばれる少なくとも / ケにより、置換され ていてもよく、また (式中、nは/,2及び3を示し、 Rはアルキル基、… シアノ基、… を示す)

また特開昭 48-91.064 号には、ある種の N -シアノイミノ基置換の新規複素選式化合物が、 殺菌性、抗糖尿病性、ピールス鎮静性 および利尿 性の活性物質の製造中間体として有用である旨、 配載されている。

更に、特開昭 59 - 196.877号には、ある種のチアソリジン誘導体が抗腫瘍剤として有用である旨、記載されている。

との度、本発明者等は、下記式 (I) の N - 3 -シアノベンジル - ヘテロ環式化合物を見い出した。

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
\downarrow & \downarrow & T \\
CH-N & C \\
\downarrow & \downarrow & -Z
\end{array}$$
(1)

(8)

該5~6員のヘテロ現は、酸素原子、イオウ原子及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくとも/ケが窒素原子である/~3ケのヘテロ原子を含む。

本発明式(!)の化合物は、例えば下配の方法に より合成できる。

製法 a):一

式:

式中、Y,2及びTは前記と同じ、 で表わされる化合物と、

. 7∓

式中、X,n及びRは前記と同じ、そして Halはハロケン原子を示す、

(10)

で表わされる化合物とを、反応させることを特徴とする、前記式 (I) の N - 3 - シアノベンジル・ヘテロ環式化合物の製造方法。

製法 b): [式(I) 中、 Y が = C - を示し、 Z が =

トロ基を示し、且つTが5~6員の飽和へテロ環に於ける、3~4ケの眩へテロ環残員を示し、該残員のうち、Tの結合する炭素原子側の末端の構成員が、酸素原子、イオウ原子及び證素原子より選ばれるヘテロ原子を示し、そして残りの残員が炭素原子を示す場合、TをT'とする〕

式:

$$\begin{array}{c}
X_n \\
R \\
CH-NH-T^1-H
\end{array}$$
(N)

式中、 X , n , R 及び T ¹ は前 配と同じ、 で表わされる化合物と、

(11)

式:

$$(R'-S)_2C = N-CN \qquad (N)$$

式中、R'は前配と同じ、 で表わされる化合物とを反応させることを特徴と する、

: 式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
\downarrow & \downarrow & T^* \\
CH-N & C \\
\downarrow & \downarrow & \\
R-CN
\end{array}$$
(1b)

式中、 X , n , R 及び T ¹ は前配と同じ、 で表わされる N - 3 - シテノベンジル - ヘテロ環 式化合物の製造方法。

製法 d): [式(!)中、Yが=N-を示し、Zがニト ロ基を示し、且つTが前記T¹を示す場合] 式:

$$R^{1}$$
 $(R'-S)_{2}C = C - NO_{2}$
 (V)

式中、R¹ は前記と同じ、そして

R'は低級アルキル基もしくはペンジル基を示すか、又は2つの R'は一緒になつて C₂ 以上 の低級アルキレン基を示し、それらが隣接するイオウ原子と共に選を形成してもよい、

て表わされる化合物とを反応させるととを特象と する、

式:

$$\begin{array}{c}
X_n \\
\downarrow \\
CN
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R \\
\downarrow \\
CH-N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
T^1 \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
R^1 \\
NO_2
\end{array}$$

式中、 X ・ n ・ R ・ R ¹ 及び T ¹ は前記と同じで表わされる N ・ 3 ・ シアノ ペン ジル - ヘテロ 取式 化合物の製造方法。

(/2)

前記 (N) の化合物と、ニトログアニジンとを反応させることを特徴とする、

₹:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
\vdots & T^1 \\
CH - N & \\
CN & \parallel \\
N - NO_2
\end{array}$$
(1e)

式中、 X , n , R 及び T 1 は前配と同じ、 で表わされる N - 3 - シアノ ベン ジル - ヘテロ 琅 式 化合物の製造方法。

本発明式 (1) の N - 3 - シアノベンジル・ヘテロ環式化合物は強力な殺虫作用を示す。

本発明によれば、式 (1) の N - 3 - シアノベン ジル - ヘテロ環式化合物は、前掲の西独特許公開 第 2.732.660 号記載の式 (A) 及び特開昭 6 / -227.57 / 号記載の式 (B) に、概念上、一部包含 されるものであるが、本発明式 (I) で特定された N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環式化合物は、 これら明細書には、具体的に開示されていないも

(/4)

のであり、本願出願日前の公知刊行物に記敬されているかつた新規化合物である。そして驚くべきことには、本発明式(1)のN-3-シアノベンツルーへテロ環式化合物は、前掲の西独特許公開第2.732.660号、特開昭6/-227.57/号、特開昭48-9/.064号並びに特開昭59-/96.877号に開示される、本発明式(1)の化合物に類似する化合物に比較し、実質的に、極めて、卓越した顕著な殺虫作用を現わす。

本発明式(I)の化合物に於いて、好ましくは、 Xは、フルオル、クロル、プロム、シアノ又は 炭素数 / ~ 6 のアルキルを示し、

nは、O又はノを示し、

Rは、水紫原子又はメチルを示し、

Y は、=N- 又は=C- を示し、ことで R^1 は、 $=R^1$ は、 $=R^1$

水素原子、炭素数 / ~ 4 のアルキル、炭素数 / ~ 3 のフルオロアルキル、炭素数 / ~ 4 のアルキル カルギニル又はフエニルチオを示し、

2は、ニトロ又はシアノを示し、そして

(15)

水栗原子、メチル、エチル、トリフルオロメチル、 炭紫数 / ~3のアルキルカルポニル又はフエニル チオを示し、

2はニトロ又はシアノを示し、そして

そして、本発明式 (!) の化合物の具体例としては、特には、下記の化合物を例示できる。

Tは、それが隣接する炭素原子及び窒素原子とではなって形成されるち~6員のヘテロ環理員を示し、こことでは、フロスル、クロル、プロス、炭素数 / ~6のアルキル、炭素数 / ~4のシエノアルキル、炭素数 / ~4のシエノアルキル、ガロゲン又はシアノにより任意に置換されていてもよい)より成る非大

酸5~6員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子、及び留案原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが留案原子である / ~2ケのヘテロ原子を含む。 更には、式(1) に於いて、特に好ましくは、

Xは、フルオル、クロル、プロム、シアノ又は 炭素数 / ~ 4 のアルキルを示し、

nは、O又はノを示し、

Rは、水素原子を示し、

Y は、=N- 又は=C- を示し、とこで R¹ は R¹ (/6)

. / - (3 - シアノベンジル) - 2 - ニトロメ ・チレンイミダソリジン、

/ - (3 - シT / - 4 - フルオロベンジル) - 2 - ニトロメチレンイミダソリジン、

/ - (3 - シナノペンジル) - 2 - = トロメ チレンテトラヒドロピリミジン、

3 - (3 - シアノベンジル) - 2 - ニトロメ チレンチアソリジン、

/ - (3 - シアノベンジル) - 2 - = トロイミノイミダゾリジン、

3 - (3 - シアノベンジル) - 2 - シアノィ ミノチアソリシン、

/ - (3 - シアノベンジル) - 2 - = トロイミノ - 1.2 - ジヒドロピリジン、

製法 a) に於いて、原料として、2-=トロイミノイミグソリジンと、3-シアノベンジルクロライドとを用いると、下記の反応式で示される。

製法 b) に於いて、原料として、N - (3 - シアノベンジル)エチレンジアミンとノーニトロー2.2 - ピス(メチルチオ)エチレンとを用いると、下配の反応式で示される。

(19)

上記製法 a) に於いて、原料である式(B) の化合物は、前記Y, Z及びTの定義に基づいたものを意味する。

式(II) に於いて、Y,2及びTは好ましくは、 前配好ましい定義と同義を示す。

式(目)の化合物は、例えば、Chem. Ber.(ケミフェ・ペリヒテ)、100巻、591~604 頁、ペルギー特許第821,281号、米国特許第3.971.774号、J. Org. Chem. (ジャーナル・オーガニンク・ケミストリー)、38巻、155~156頁、Arch. Pharm.(アーキテクチアー・ファーマコロジー)、305巻、731~737頁、Khim. Farm. Zh., 19巻、154~158頁、J. Am. Chem. Soc. (ジャーナル・アメリカン・ケミカル・ソサエティー)、91巻、1856~1857頁、J. Med. Chem. (ジャーナル・メディカル・ケミストリー)、73巻、5752~、5759頁、特開昭62~81382号 等に記載さ

その具体例としては、例えば、

れる公知化合物である。

製法。) に於いて、原料として、N-(3-シアノベンジル) エチレンジアミンとジメチルシアノジチオイミドカーポネートとを用いると、下記の反応式で示される。

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \end{array}\end{array}\end{array} \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\$$

製法 d) に於いて、原料として、N - (3 - シアノベンジル)エチレンジアミンと、ニトログアニジンとを用いると、下記の反応式で示される。

$$CH_{2}-NH-(CH_{2})_{2}-NH_{2} + H_{2}N$$

$$C-NH-NO_{2}$$

$$-NH_{3} \longrightarrow CH_{2}-N$$

$$NH$$

$$N-NO_{2}$$

$$(20)$$

2---トロイミノイミダゾリジン、

2 - ニトロメチレンイミダソリジン、

2-ニトロメチレンチアプリジン、

2-ニトロメチレンテトラヒドロピリミジン、

' 2 - ニトロイミノテトラヒドロピリミジン、

2-ニトロイミノチアソリジン、

2-ニトロイミノオキサソリジン、

2-シアノイミノイミダソリジン、

2-シアノイミノチアソリジン、

2-ニトロメチルピリジン、.

2-二トロイミノー 1.2-ジヒドロピリジン 等を例示できる。

同様に製法 a) の原料である式(目) の化合物は、 前記、X n n , R 及び Ha l の定義に基づいたもの を意味する。

式(II) に於いて、 X 、 n 及び R は好ましくは、 前記好ましい定義と同義を示し、 Ha1 は好ましく はクロル又はプロムを示す。

式(II) の化合物は、公知のものであつて、その 具体例としては、3-シアノペンジルクロライドを例示できる。

(2/)

上記製法 b), c) 並びに d) に於いて、原料である式 (N) の化合物は、前記、X,n,R及びT¹の定義に基づいたものを意味する。

式 (N) に於いて、X・n 及びR は好ましくは、 前配好ましい定義と同義を示し、 T¹ は、好まし くは、前配Tの好ましい定義中、 T¹ に対応する ものと同義を示す。

式(N)の化合物は、例えば、

式:

$$\begin{array}{cccc}
X_{D} & O \\
 & I \\
C & - R
\end{array}$$
(VI)

式中、X,n及びRは前配と同じ、 で表わされる化合物と、

: 式:

$$H_2N - T^1 - H \tag{W}$$

式中、 T¹ は前記と同じ で表わされる化合物とを反応させ、次いで酸生成 (23)

びトリクロロエチレン、クロロベンセン: その他、エーテル類例をは、 ジェチルエーテル、 ジテルエーテル、 ジアチルエーテル、 ジアチルエーテル、 プロピレンオキサイド、 ジャナン、テトラヒドロフラン: ニトリル類例をは、 アセトニトリル、 プロピオニトリル、 アクリロニトリル: アルコール類例をは、 メタノール、 エチレングリコール: 酸丁ミド類例をは、 ジメチルホルエミド、 ジメチルアセトアミド: スルホン、スルホキンド類例をは、 ジメチルスルホキンド類例をは、 ジメチルスルホキンド類例をは、 ジメチルスルホキンド類例をは、 ジメチルスルホキンド類別をは、 ジメチルスルホキンドカリウムハイドライド等の 水素化物、アルカリ金属の水酸化物、 炭酸塩をあげるととができる。

上配製法 a) は、広い温度範囲内において実施 するととができ、一般には、約0 $^\circ$ ~約 $^\circ$ 0 $^\circ$ 0、 好ましくは約 $^\circ$ 0 $^\circ$ ~約 $^\circ$ 0 $^\circ$ 0間で実施できる。

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいか、 加圧または減圧の条件の下で行なりこともできる。 物を還元することにより、得られる。

上記式(VI)の化合物は公知のものであり、式(VII)の化合物も、特開昭 62 - 8/382 号等 に 記載される公知のものである。

同様に製法 b) の原料である式 (V) の化合物は、例えば特開昭 62-8-138-2号 等に配載される公知のものである。

上記製法 c) n に於いて、原料である式 (VI) の化合物は、例えば J. Org. Chem. (ジャーナル・オーガニンク・ケミストリー) , J 2巻、 /566~ / 5 7 2 頁に記載される公知のものである。

上記製法。) の実施に際しては、適当な希釈剤 としてすべての不活性な溶媒を媒げるととができる。

かかる希釈剤の例としては、水・脂肪族、環脂肪族をよび芳香族炭化水素類(場合によつては塩素化されてもよい)例えば、ヘキサン、シクロヘキサン、石油エーテル、リクロイン、ベンセン、トルエン、キシレン、メチレンクロライド、クロロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライドおよ

上記製法。)を実施するに当つては、例えば、 (1)の化合物/モルに対し、塩基として、ナトリウムへイドライドを、約1.1倍~1.2倍モルは、10)の化合物を等モル量~約1.2倍モル量を、不活させる、10人はは、サールの化をである。 は、例えばいまりの化をである。 とに製みイドライドにより、できる。 とに製みイドライドにより、アめ、ナトリウの形により、アンスのでは、ナトリウムへイドライトにより、アンスをは、カースをでしている。 は、カースタには、ナトリウムへイドライトの、 新る東ガス雰囲気になったが望ましい。

上記製法 b) の実施に際しては、適当な希釈剤として、製法 a) で例示したと同様のすべての不活性な溶媒を挙げることができる。

上記の製法 b) は、広い固度範囲内において実施することができる。一般には約-20℃と混合物の沸点との間で実施でき、好ましくは約50~約120℃の間で実施できる。また、反応は常圧の下でおこなりのが望ましいが、加圧または波圧

下で操作するととも可能である。

上記製法も)を実施するに当つては、例えば、式 (N) の化合物 / モルに対し、式 (V) の化合物を等モル量〜約 / 2倍モル量、好ましくは等モル量〜約 / / 倍モル量、不活性溶媒、例えばアルコール (例えば、メタノール、エタノール)溶媒中で、メルカプタンの発生の止むまで、反応させることによつて、自的の新規化合物を得ることができる。上記製法 e) の実施に際しては、適当な希釈剤として、製法 e) で例示したと同様のすべての不活性な溶媒を挙げることができる。

上記製法。)は、広い温度範囲内において実施することができ、たとえば、0℃と混合物の沸点の間好ましくは約0℃~約100℃の間で実施できる。

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または減圧の条件の下で行なりとともできる。 上記製法。)・を実施するに当つては、例えば、 式(N)の化合物/モルに対し、式(V)の化合物を 等モル単~約/2倍モル量、好ましくは等モル量 (22)

合物は、栽培植物に対し、聚審を与えることなく、 有害昆虫に対し、的確な防除効果を発揮する。ま た本発明化合物は広範な種々の害虫、有害な吸液 昆虫、かむ昆虫およびその他の植物寄生害虫、貯 蔵害虫、衛生害虫等の防除のために使用でき、そ れらの駆除換数のために適用できる。

そのような害虫類の例としては、以下の如き害虫類を例示することができる。昆虫類として、鞘翅目害中、例えば

アメキゾウムシ (Callosobruchus chinensis)、
コクゾウムシ (Sitophilus zeamais)、コクヌス
トモドキ (Tribolium castaneum)、オオニジュウ
ヤホシテントウ (Epilachna vigintioctomaculata)、
トピイロムナポソコメンキ (Agriotes fuscicollis)、ヒメコガネ (Anomala rufocuprea)、
コロラドポテトピートル (Leptinotarsa decemiineata)、ジアプロテイカ (Diabrotica spp.)、
マンノマグラカミキリ (Monochamus alternatus)、
イネミズソウムシ (Lissorhoptrus oryzophilus)、
ヒラタキクアムシ (Lyetus bruneus) : 解怒目虫、

~約1.1倍モル量、不活性溶媒、例えばアルコール(例えば、メタノール、エタノール)溶媒中で、メルカプタンの発生の止むまで、反応させることによつて、目的の新規化合物を得ることができる。 上記製法 d) の実施に際しては、適当な希釈剤として、製法 a) で例示したと同様のすべての不

上記製法を実施するに当つては、例えば、一般式(N)の化合物/モルに対し、ニトログアニジンを等モル量~約/2倍モル量、好ましくは等モル量~約//倍モル車を例えば水溶媒中で、加熱しながら、反応させることによつて、容易に目的の化合物を得ることができる。

活性な溶媒を挙げるととができる。

上記製法 d) は例えば、約0℃~約100℃、好ましくは約30℃~約80℃の間で実施できる。
また、反応は常圧の下で行なうのが好ましいが、
加圧または減圧の条件の下で行なうこともできる。
本発明の式(1) 化合物は、強力な殺虫作用を現
わす。従つて、それらは、殺虫剤として、使用することができる。そして、本発明の式(1) 活性化

例えば、

マイマイガ (Lymantria dispar)、ウメケムシー (Malacosoma neustria) 、アオムシ (Pieris rapae)。 ハスモンヨトウ(Spodoptera litura)、ヨトウ (Mamestra brassicae)、ニカメイチニウ (Chilo suppressalis)、アワノメイガ (Pyrausta) nubilalis)、コナマグラメイガ (Ephestia cautelia)、コガクモンハマキ (Adoxophyes orana) コドリンガ (Carpocapsa pomonella) . カプラヤガ (Agrotis fucosa)、ハチミンガ (Gailleria mellonella)、コナガ (Plutella) + :: maculipennis)、ミカンハモグリガ (Phylloenistis citrelis);半翅目虫、例えば ツマグロヨコペイ (Nephotettix cincticeps)、 トピイロウンカ (Nilaparvata lugena)、クワコナ カイガラムシ (Pseudococcus comstocki) イイノ オカイガラムシ (Unaspis yanonensis) 、 モモア カアプラムシ (Myzus persicae)、リンゴアプラム シ (Aphis pomi)、ワタアナラムシ(Aphis gossypii)、ニモタイコンアフラムシ (Rhopsioaiphum pseudobrassicas)、ナシグンパイ
(Stephanitis nashi)、アオカメムシ (Nezara
spp.)、トコジラミ (Cimex lectularius)、オン
シンコナジラミ (Trialeurodes vaporariorum)、
キジラミ (Psyila spp.);

テヤバネゴキブリ (Blatella germanica)。 ワモンゴキブリ (Periplaneta americana)。 ケラ (Gryllotalpa africana)、パンタ (Locusta

等翅目虫、例えば、

migratoria migratoriodes);

ヤマトシロアリ: (Deucotermes speratus)、 イエ・ シロアリ (Coptotermes formosanus);

双翅目虫、例えば、

イエパエ (Musea domestica)、ネンタイシマカ
(Aedes segypti)、タネパエ (Hylemia platura)、
アカイエカ (Culex pipiens)、シナハマダラカ
(Anopheles alnensis)、コガタアカイエカ
(Culex tritaeniorhynchus)、等を挙げることが
できる。

(3/)

液体希釈剤又は担体の例としては、たとえば、 芳香族炭化水素類(例えば、キンレン、トルエン、 アルキルナフタレン等)、クロル化芳香族又はクロル化脂肪族炭化水素類(例えば、クロロベンゼン類、塩化メチレン等)、脂肪 族炭化水素類〔例えば、シクロヘキサン等、パラフィン類(例えば鉱油留分等)〕、アルコール類 更に、獣医学の医薬分野においては、本発明の新規化合物を積々の有害な動物寄生虫(内部および外部寄生虫)、例えば、昆虫類およびせん虫に対して使用して有効である。このような動物寄生虫の例としては、以下の如き害虫を例示することができる。--

昆虫類としては例えば、 ウマパエ (Gastrophilus spp.)、サンパエ (Stomoxys spp.)、ハンラミ (Trichodectes spp.)、サンガメ (Rhodnius spp.)、イヌノミ (Ctenocephalides cania) 等を挙げることができる。

本発明ではこれらすべてを包含する虫類に対する殺虫作用を有する物質として殺虫剤と呼ぶことがある。

本発明の式(I)活性化合物は通常の製剤形態にすることができる。そして斯る形態としては、液剤、エマルジョン、懸濁剤、粉剤、泡沫剤、ペースト、粒剤、エアゾール、活性化合物浸潤・天然及び合成物、マイクロカプセル、種子用被製剤、燃焼装

(32)

(例えば、アダノール、クリコール及びそれらの エーテル、エステル等)、ケトン類(例えば、ア セトン、メチルエチルケトン、メチルイソアチル ケトン又はシクロへキサノン等)、強極性溶媒 (例えば、シメチルホルムアミド、ジメチルスル ホキンド等)そして水も挙げることができる。

液化ガス希釈剤又は担体は、常温常圧でガスであり、その例としては、例えば、プタン、プロペン、窒素ガス、二酸化炭素、そしてヘロゲン化炭化水素類のようなエアゾール吸射剤を挙げることができる。

固体希沢剤としては、土壌天然鉱物(例えば、 カオリン、クレー、タルク、チョーク、石英、ア タパルガイド、モンモリロナイト又は珪藻土等)、 土壌合成鉱物(例えば、高分散ケイ酸、アルミナ、 ケイ酸塩等)を挙げることができる。

粒剤のための固体担体としては、粉砕且つ分別された岩石(例えば、方解石、大堪石、軽石、海泡石、白雲石等)、無傚及び有侵物粉の合成粒、そして有機物質(例えば、おがくず、ココやしの

実のから、とうもろこしの複軸 そしてタベコの莖 等)の細粒体を挙げることができる。

乳化剤及び/又は泡沫剤としては、非イオン及び陰イオン乳化剤 [例えば、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチ レン脂肪酸アルコールエーテル (例えば、アルキルアリールポリクリコールエーテル、アルキルスルホン酸塩、アルキル硫酸塩、アリールスルホン酸塩等)]、アルキル硫酸塩、アリールスルホン酸塩等)]、アルデミン加水分解生成物を挙げることができる。分散剤としては、例えばリクニンサルフアイト

固着利も、製剤(粉剤、粒剤、乳剤)に使用することができ、斯る固着剤としては、カルボキシメチルセルロースそして天然及び合成ポリマー(例えば、アラピアゴム、ポリピニルアルコールそしてポリピニルアセテート等)を挙げることができる。

腐液そしてメチルセルロースを包含する。

着色剤を使用することもでき、 斯る着色剤としては、無機 顔料 (例えば酸化鉄、酸化チタンそして プルシアンプルー)、 そして アリザリン染料、

(35).

とができる。酸共力剤は、それ自体、活性である 必要はなく、活性化合物の作用を増幅する化合物 である。

本発明の式(I)活性化合物の商業上有用な使用形態における含有量は、広い範囲内で、変えることができる。

本発明の式(I)活性化合物の使用上の過度は、例 えば 0.0 0 0 0 0 0 0 / ~ / 0 0 重量 % であつて、 好ましくは 0.0 0 0 / ~ / 重量 % である。

本発明式(I)化合物は、使用形態に適合した通常 の方法で使用することができる。

衛生害虫、貯蔵物に対する害虫に使用される際には活性化合物は、石灰物質上のアルカリに対する良好な安定性はもちろんのこと、本材及び土壌における優れた残効性によつて、きわだたされている。

次に実施例により本発明の内容を具体的に説明 するが、本発明はこれのみに限定されるべきもの ではない。 アソ染料又は金属フタロシアニン染料のような有機染料、そして更に、鉄、マンガン、ポロン、銅、コペルト、モリプデン、亜鉛のそれらの塩のような微量要素を挙げることができる。

放製剤は、例えば、前配活性成分をの1~95 重量多、好ましくは05~90重量多含有することができる。

本発明の式(I)活性化合物は、それらの商業上、有用な製剤及び、それらの製剤によつて調製された使用形態で、他の活性化合物、例えば、殺虫剤、發師、殺菌剤、殺ダニ剤、殺センチニウ剤、殺カビ剤、生長調整剤又は除草剤との混合剤として、利用することもできる。ここで、上配殺虫剤、カーは、例えば、有機リン剤、カーバメート剤、カーボキンレート系薬剤、クロル化炭化水器系薬剤、微生物より生産される殺虫性物質を挙げることができる。

更に、本発明の式(I)活性化合物は、共力剤との 混合剤としても、利用することができ、斯る製剤 及び、使用形態は、商業上有用なものを挙げるこ (36)

製造実施例 実施例 /.

(化合物 版/)

ド・(3・シエノベンジル)エチレンジアミン(188)、1・ニトロ・2.2・ピス(メチルチオ)エチレン(178)をエタノール(30 ml)に加え、混合物をメチルメルカプタンの発生の止むまで機神しながら還流させる。室温に冷却後沈殿している結晶を炉沿し、エタノールで洗浄後乾燥すると、目的の1・(3・シエノベンジル)・2・ニトロメチレンイミダブリジン(188)が得られる。

mp. /8/~/83°C

CH-NO2

-CH₂CH₂NH →

-CH2CH2NH →

CH-NO2

·CH₂CH₂NH →

щ

S-CN

9

奥施例 2

(化合物 & 2/)

2-ニトロイミノイミダソリシン(138)、
3-シアノベンジルクロライド(158)を乾燥
アセトニトリル(30ml)に溶かし、炭酸カリウム(148)を加える。内容物をよく機伴したが
5、5時間選而させる。反応終了後、アセトニトリルを減圧で留去し、残渣にジクロロメタンを加
え、水洗する。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、機 がよった、結晶が生成してくるので、炉過し、少量のエタノールで洗い、乾燥すると、目的の1(3-シアノベンジル)・2-ニトロイミノイミ
ダソリジン(188)が得られる。

mp. 169~172°C

上記実施例 / 及び 2、並びに前記製法。) 及び d) に従つて、製造される本発明式(I) の化合物を、実 施例 / 及び 2 の化合物とともに下配第 / 表に示す。

(37)

		•
	F 0 =	Z - X
联	z/	٠
_	8 — B	
無	×	Z S
		0

		2 mp./8/~/83C	2 mp. 209~2/L	~	2 mp./84~/83°C			. ,	
	Y - 2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	
に於けるに原子との結合手を示す。	7.	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-CH2CH2NH →	-CH2CH2NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-CH2CH2NH →	
1000年	pt.	· #	ж	CH3	. #	щ	Ħ	Ħ	
あけるの	*	. 1	.1	1	4-Þ	#-C1	4-CH₃	4-Br	_
צ	化合物版	`	7	С	34	. 45	9	4	

	,		-			15					mp./3/~/35°C		□p./#0-/##℃			
Z - X	N-NO2	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N - C	N-CN	N-CN	N-CN	Z-CZ	N-CN	N-CN	N-CN	N-CN
1.	-(CH ₂) ₃ -S →	CH ₂ CH ₂ -S → CH ₃ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ S →	-CH ₂ CH ₂ O →	-CH ₂ C'-O → CH ₃ C'-O →	-CH ₂ CH ₂ 0 →	-CH2CH2CH2-	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₃ -NH -	-(CH ₂) ₃ -NH→	-CH2CH2S →	-(CH ₂) ₃ -S →	-ch2ch2s →	-CH2CH2S →	-cH2CH2S →	-cH ₂ CH ₂ O →
ж	.	СНЗ	×	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Œ	· # · ·	Ħ	. 🛱	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
X,			10-#.	1	1	₩-C1	i	1	1	t-€1	1	. 1	#- <i>#</i>	4-C1	4.5- F2	ſ
化合物系	27	2.8	29	30	3/	32	33	* 5	3.5	36	37	60 60	36	0#	/#	7

(42)

		•			•												
		mp./6/~/65°C	\$								₩./69~/72℃	mp./40-/42°C				•	
Z-A	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	N-N02	N-NO ₂	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	
71/	- (CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ S →	-(CH ₂) ₃ -S →	CH ₂ CHS →	-(CH ₂) ₃ -3 +	-CH2CH2S →	-CH2CH20 →	-(CH ₂) ₃ -0 →	-CH2CH2CH2 →	-ch2ch2ch2 →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH2CH2NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-cH2CH2S →	
R	н	Ħ	н	"н	×	#	Ħ	Ħ	Ħ	сиз	Ħ	ж	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	
Х	4,5-C1 ₂	1.	1	#-F	√ #-C1	%-CN	. 1	. 1	1	<i>μ</i> −CH ₃	1	1;	#-C1	φ-cν	S-CN	. 1	
化合物版	> .	77	. /3	#/ :	\$7	9/	11	%	6/	70	77	22	. 8.2	24	25	7.6	

	i,										,	" 120 1.5980	•			÷ .				
Z- A	 CH-NO2	· · · · ·	CH-NO2		CH-NO2	er e	CH-NO2	- 4		N - NO2	5) • 	N-CN	CH3 - C-NO	N 	CF.3 C-NO2	32 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	COC3H7 C-NO2	S	C-N02	
1.	CH ₂ CH ₂ CN - CH ₂ CH ₂ N →	CH2CH2C1	-CH ₂ CH ₂ N →	CH2CH=CH2	-CH ₂ CH ₂ N →	CH ₂ C≡CH	-CH ₂ CH ₂ N →			-ch2ch2n - cn	CH ₂	-CH ₂ CH ₂ N → CN	-CH, CH, NH →	•	-CH2CH2NH →	•	-CH ₂ CH ₂ NH →		-CH ₂ CH ₂ NH →	
æ	щ		H		щ	•	Ħ		ı	=		#	· •	!	Ħ		Œ	je.	=	
X	·. I		1		1	,				1	•	ı			1	· .		·	l ,	
化合物版	 رب ري		54		55	· .	56	1	- !	27		. \$\$	4	· —	09		/9	*.	6.2	

(44)

				<u> </u>						
	gar dan			14			···		. , ,	
Z - X	N-CN	CH-NO2	CH-NO	cH-NO	CH-NO2	CH-NO,	CH-NO ₂	CH-NO2	CH-NO ₂	CH-NO
1 -	-сн2сн2сн2-	CH ₃ -CH ₂ CH ₂ N →	CH(CH ₅) ₂ -CH ₂ CH ₂ N →	C4H9 - -CH2CH2N →	$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_2 \\ \downarrow \\ -\operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_2 N \end{array} \rightarrow$	$CH_2CH_2N \rightarrow CN$	$ \begin{array}{c} $	-CH ₂ CH ₂ N + C1	CH ₂ CN -CH ₂ CH ₂ N →	$CH(CH_5)CN$ $CH_2CH_2N \rightarrow$
p±	æ	щ	×	Ħ	Ħ	#	#	¤	#	#
x	, I .	. 1.	1	1	ı			.1	1	#-c1
化合物施	£ 74	##	45	# 8	47	. **	6 7	\$0	. 15	5.2

												•				
	-	m./\$3~/54°C			•			•						mp./83-/87°C	四./59~/6/℃	
2-A	S. S.	N-N02	N-CN	N-N0	N-N02	N-N02	N-N02	N-NO ₂	N-N02	CH-NO ₂	N-N02	20-2	N-N02	CH-NO ₂	N-N02	ere i gran e
11	-CH=CH-CH=CH-	-CH=CH-CH=CH-	-CH=CH-CH=CH-	-CH=CH-CH=CH-	-CH=C(CH3)-CH=CH →	-CH=C(C1)-CH=CH → .	-CH=C(Br)-CH=CH →	- CH=CH-CH=N -	- CH=CH-NH →	← S-H2-H2-	-CH=CH-8 +	-CH=CH-S	-N=CH-8 →	-ch2ch2s →	-CH2CH2NH →	
æ		#	Ħ	æ	ш	Ħ	ĸ	Ħ	Ħ	# .	, μ	Ħ	Ħ	Ħ		
X _n	. 1			4-C1	· 1 2	1	1 ₽*	1	ı	1	1	ı	. 1	# - *	4 - 1	
化合物系	63	#9	459	99	69	89	69	70.	11	7.	7.3	74	7.5	96	2.2	
	-				-											

(45)

生物試験:一

比較化合物

(西独特許公開第 2.732.660 号記載)

(特開昭 6/-227.57/号記載)

 $D - / : C1 - CH_2 - N$

(特開昭 59-196.877 号記載)

D - 2:
$$C1 \xrightarrow{CH_2 - N} S$$
 $N - CN$
 $(\Box) \perp)$

実施例 3 (生物試験)

アスキソウムシに対する試験

供試察液の調製

帝 剤:キシロール3重量部

乳化剤:ポリオキシエチレンアルキルフエニルエ

ーテルノ重量部

適当な活性化合物の調合物を作るために活性化合物/重量部を前記量の乳化剤を含有する前記量の溶剤と混合し、その混合物を水で所定濃度まで希釈した。

試験方法

直径9cmのシャーレに、直径9cmのろ紙をしき、

(47)

上記のように調製した活性化合物の所定設度の水 希釈液をインヤーレ当り、ノ配病下した。ただち にアズキソウムンの雌成虫ノの頭をシャーレに放 ち、28℃に保持し、ノ日後に死虫数を調べ、殺 虫率を算出した。ノ区2連とした。代表例をもつ て、その結果を第2表に示す。

第 2 表

化合物系	有効成分濃度 ppm	殺虫率 5
2	40	.100
12	40	100
64	40	100
比較		
A - /	40	50
A - 2	40	20
B - /	40	10
B - 2	40	20
C - /	40	15
D-/	40	25
D - 2	40	20
<u> </u>	<u> </u>	

(48)

第	1	百	Ó	焢	3
90		a	~,	XUL	

@Int_Cl.4	識別記号	庁内整理番号
C 07 D 207/22	•	7242-4C
211/84		6761-4C
213/61		6971-4C
213/72		6971-4C
233/20		7624-4C
233/22		7624-4C
233/26		7624-4C
233/44		7624-4C
233/52	• 1	7624-4C
233/64	105	7624-4C
233/88		7624-4C
239/06		6529-4C
239/12		6529—4°C
263/10		7624-4C
263/28		. 7624—4C
265/08	•	7624-4C
_		